(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 3. Mai 2001 (03.05.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/30372 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

9/20, 9/50, 9/51

A61K 38/13,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/10205

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Oktober 2000 (17.10.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 51 617.0 26. Oktober 1999 (26.10.1999)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HEGER, Robert [DE/DE]; Liegnitzerstrasse 3, 69124 Heidelberg (DE).

BREITENBACH, Jörg [DE/DE]; Hans-Sachs-Ring 95A, 68199 Mannheim (DE). BERNDL, Gunther [DE/DE]; Am Dörrling 7, 67273 Herxheim (DE). BINDER, Rudolf [DE/DE]; Ostpreussenstr. 18, 67551 Worms (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): CA, CN, JP, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PHARMACEUTICAL AGENT PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: ZUBEREITUNGEN PHARMAZEUTISCHER WIRKSTOFFE

(57) Abstract: The invention relates to solid pharmaceutical galenic forms comprising an agent in the form of a physical mixture of two different preparations with regard to the physical state of the agent.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft feste pharmazeutische Darreichungsformen, enthaltend einen Wirkstoff in Form einer physikalischen Mischung mindestens zweier hinsichtlich des physikalischen Zustands des Wirkstoffs verschiedener Zubereitungen.



WO 01/30372 PCT/EP00/10205

Zubereitungen pharmazeutischer Wirkstoffe

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft feste Darreichungsformen eines pharmazeutischen Wirkstoffs, in denen eine physikalische Mischung mindestens zweier hinsichtlich des physikalischen Zustands des Wirkstoffs verschiedenen Zubereitungen des Wirkstoffs vorliegt.

10 Weiterhin betrifft die Erfindung Darreichungsformen, welche eine dritte hinsichtlich des physikalischen Zustands des Wirkstoffs verschiedene Zubereitung enthalten.

Eine ganze Reihe von hoch wirksamen pharmazeutischen Wirkstoffen bereitet hinsichtlich der Bioverfügbarkeit der Darreichungsformen große Probleme, insbesondere dann wenn im Rahmen einer Langzeittherapie gleichmäßige Blutplasmakonzentrationen erwünscht sind, aber zu hohe Blutplasmaspiegel wegen der starken Nebenwirkungen vermieden werden müssen. Dies gilt beispielsweise für viele Immunsuppressiva, HIV-Therapeutika oder ZNS-aktive Substanzen.

Cyclosporine, eine Reihe von unpolaren, cyclischen Oligopeptiden, zeichnen sich durch ihre immunsuppressive Wirkung aus. Unter ihnen hat vor allem das durch Fermentation gewonnene, aus 11 Aminosäuren bestehende, Cyclosporin A therapeutische Bedeutung gewonnen.

Obwohl Cyclosporinformulierungen sowohl für orale als auch für intravenöse Anwendung entwickelt wurden, wird die orale 30 Verabreichung von Cyclosporin bevorzugt, da sie eine bessere Patientencompliance gewährleistet.

Allerdings weist das mit einem Molekulargewicht von 1202 g/mol recht große Cyclosporin A eine hohe Lipophilie auf, welche sich gleichzeitig in einer sehr geringen Wasserlöslichkeit äußert (<0,004 % m/V). Durch eine gewisse Löslichkeit in Ölen wie Olivenöl sowie in Ethanol wurde es möglich, Emulsionskonzentrate zu entwickeln, welche bei peroraler Verabreichung zu einer, wenn auch relativ variablen, Bioverfügbarkeit von circa 30 % führen (Vgl. R.H. Müller et al. in "Pharmazeutische Technologie: Moderne Arzneiformen", Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, Stuttgart, 1997, S. 118-125).

Derzeitig am Markt erhältliche perorale Formen sind dement-45 sprechend entweder Emulsionskonzentrate zur Verabreichung als Lösungen oder in Kapseln gefüllte Mikroemulsionen. In beiden Fällen werden Lösungsmittel wie Ethanol und/oder Öl zur Solubilisierung des Cyclosporins eingesetzt.

Dabei kann die Bioverfügbarkeit allerdings starken Schwankungen 5 im Bereich von 10 bis 60 % unterworfen sein. Diese Schwankungen stehen im Zusammenhang mit der galenischen Form und dem Zustand der Zubereitung im Gastrointestinaltrakt. Weiterhin hat die natürliche Fettverdauung einen signifikanten Einfluß auf die Absorption des peroral verabreichten Cyclosporins.

10

Auch in der WO 97/07787 werden Cyclosporinformulierungen beschrieben, die neben dem Wirkstoff ein alkanolisches Lösungsmittel wie Ethanol oder Propylenglycol sowie ein nichtionisches Polyoxyalkylenderivat als oberflächenaktive Substanz enthalten.

15

Nachteilig an solchen Formen ist jedoch zum einen, daß sie Lösungsmittel, vor allem Ethanol, enthalten, zum anderen, daß das Cyclosporin bei niedrigen Temperaturen dazu neigt, zu rekristallisieren, was hinsichtlich der Lagerstabilität 20 problematisch ist. Solche Präzipitate werden nämlich weitestgehend nicht absorbiert, so daß eine gleichmäßige Bioverfügbarkeit unter Umständen nicht gewährleistet ist.

Aus der EP-A 425 892 ist ein Verfahren zur Verbesserung der

25 Bioverfügbarkeit von pharmazeutischen Wirkstoffen mit Peptidbindungen bekannt, wobei eine Lösung des Wirkstoffs in einem mit
Wasser mischbaren organischen Lösungsmittel mit einem wäßrigen
Kolloid schnell vermischt wird, so daß der Wirkstoff in kolloiddisperser Form ausfällt.

30

In der WO 93/10767 sind perorale Applikationsformen für Peptidarzneimittel beschrieben, in denen das Arzneimittel in der Weise in eine Gelatinematrix eingebaut wird, daß die sich bildenden kolloidalen Teilchen ladungsneutral vorliegen. Nachteilig an 35 solchen Formen ist jedoch deren Neigung zum Ausflocken.

Weiterhin ist beispielsweise aus der EP-A 240 904 bekannt, daß molekulardisperse Verteilungen eines Wirkstoffs in einer Polymermatrix durch Schmelzextrusion erhalten werden können.

40

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, für die orale Verabreichung geeignete Darreichungsformen von schwer bioverfügbaren Wirkstoffen wie beispielsweise Cyclosporin zu finden, die frei von Lösungsmitteln sind und hinsichtlich ihrer Bioverfügbarkeit 45 mit den Mikroemulsionen vergleichbar sind.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Darreichungsformen gefunden, in denen der Wirkstoff in Form einer physikalischen Mischung mindestens zweier hinsichtlich des physikalischen Zustands des Wirkstoffs verschiedenen Zubereitungen des Wirk-5 stoffs vorliegt. Weiterhin wurden Arzneiformen gefunden, in denen zusätzlich eine dritte physikalisch verschiedene Form des Wirkstoffs vorliegt.

Erfindungsgemäß liegt der Wirkstoff in einer ersten Zubereitung 10 (Komponente 1) in Form fester, röntgenamorpher Partikel kolloidaldispers verteilt in einer Matrix eines polymeren Hüllmaterials vor. In einer zweiten Zubereitung (Komponente 2) liegt das Wirkstoff molekulardispers verteilt in einer Hilfsstoffmatrix vor. In einer dritten physikalisch verschiedenen Form (Komponente 3) 15 liegt das Wirkstoff in Form kristalliner Partikel vor.

Die erfindungsgemäße Darreichungsform eignet sich prinzipiell für alle schwer wasserlöslichen und schwer bioverfügbaren Wirkstoffe, insbesondere aber für Cyclosporin.

20

Erfindungsgemäß lassen sich alle Cyclosporine verarbeiten, bevorzugt ist jedoch Cyclosporin A. Cyclosporin A weist einen Schmelzpunkt von 148 bis 151°c auf und wird als farblos kristalline Substanz eingesetzt.

25 In der Komponente 1 ist der Wirkstoff in Form röntgenamorpher Partikel kolloidal in eine aus einem oder mehreren polymeren Stabilisatoren bestehende Hüllmatrix eingebettet. Als polymere Stabilisatoren eignen sich quellbare Schutzkolloide wie bei-30 spielsweise Rinder-, Schweine- oder Fischgelatine, Stärke, Dextrin, Pektin, Gummiarabicum, Ligninsulfonate, Chitosan, Polystyrolsulfonat, Alginate, Kasein, Kaseinat, Methylcellulose, Carboxymethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Milchpulver, Dextran, Vollmilch oder Magermilch oder Mischungen dieser Schutz-35 kolloide. Weiterhin eignen sich Homo- und Copolymere auf Basis folgender Monomeren: Ethylenoxid, Propylenoxid, Acrylsäure, Maleinsäureanhydrid, Milchsäure, N-Vinylpyrrolidon, Vinylacetat, lpha- und eta-Asparaginsäure. Besonders bevorzugt wird eine der genannten Gelatine-Typen eingesetzt, insbesondere sauer oder basisch 40 abgebaute Gelatine mit Bloom-Zahlen im Bereich von 0 bis 250, ganz besonders bevorzugt Gelatine A 100, A 200, B 100 und B 200 sowie niedermolekulare, enzymatisch abgebaute Gelatinetypen mit

der Bloom-Zahl 0 und Molekulargewichten von 15000 bis 25000 D wie zum Beispiel Collagel A und Gelitasol P (Firma Stoess, Eberbach) 45 sowie Mischungen dieser Gelatine-Sorten.

Weiterhin enthalten diese Zubereitungen niedermolekulare oberflächenaktive Verbindungen. Als solche eignen sich vor allem amphiphile Verbindungen oder Gemische solcher Verbindungen. Grundsätzlich kommen alle Tenside mit einem HLB-Wert von 5 bis 20

- 5 in Betracht. Als entsprechende oberflächenaktive Substanzen kommen beispielsweise in Betracht: Ester langkettiger Fettsäuren mit Ascorbinsäure, Mono- und Diglyceride von Fettsäuren und deren Oxyethylierungsprodukte, Ester von Monofettsäureglyceriden mit Essigsäure, Zitronensäure, Milchsäure oder Diacetylweinsäure,
- 10 Polyglycerinfettsäureester wie z.B. das Monostearat des Triglycerins, Sorbitanfettsäureester, Propylenglykolfettsäureester, 2-(2'-stearoyllactyl)-milchsaure Salze und Lecithin. Bevorzugt wird Ascorbylpalmitat eingesetzt.
- 15 Die Mengen der verschiedenen Komponenten werden erfindungsgemäß so gewählt, daß die Zubereitungen 0,1 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 40 Gew.-%, an Wirkstoff, 1 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 60 Gew.-%, eines oder mehrerer polymerer Stabilisatoren und 0 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 20 Gew.-%, eines oder mehrerer niedermolekularer Stabilisatoren enthält. Die Gewichtspro-

Zur Herstellung der ersten Zubereitungsform wird zunächst eine Lösung des Wirkstoffs in einem geeigneten Lösungsmittel her-

zentangaben beziehen sich auf ein Trockenpulver.

- 25 gestellt, wobei die Lösung in diesem Zusammenhang eine echte molekulardisperse Lösung oder eine Schmelzeemulsion bedeutet. Als Lösungsmittel geeignet sind organische, mit Wasser mischbare Lösungsmittel, welche flüchtig und thermisch stabil sind und nur Kohlenstoff, Wasserstoff, Stickstoff und Sauerstoff enthalten.
- 30 Zweckmäßigerweise sind sie zu mindestens 10 Gew.-% mit Wasser mischbar und weisen einen Siedepunkt von unter 200°C auf und/oder haben weniger als 10 Kohlenstoffatome. Bevorzugt sind entsprechende Alkohole, Ester, Ketone und Acetale. Insbesondere verwendet man Ethanol, n-Propanol, Isopropanol 1, 2-Butandio-1-methylether, 1,2-Propandiol-1-n-propylether oder Aceton.

Gemäß einer Ausführungsform der Erfindung wird eine molekulardisperse Lösung des Wirkstoffs in dem gewählten Lösungsmittel bei Temperaturen im Bereich von vorzugsweise 20 bis 150°C, innerhalb

- **40** eines Zeitraums von weniger als 120 Sekunden, gelöst, wobei man gegebenenfallS bei einem Überdruck von bis zu 100 bar, vorzugsweise 30 bar, arbeiten kann.
- Gemäß einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird die Wirk-45 stoff-Lösung so hergestellt, daß man die Mischung aus Wirkstoff und Lösungsmittel innerhalb eines Zeitraums von weniger als 10 Sekunden über den Schmelzpunkt des Wirkstoffs auf 150 bis

240°C erwärmt, wobei gegebenenfallS bei einem Überdruck von bis zu 100 bar, vorzugsweise 30 bar, arbeiten kann.

Die Konzentration der so hergestellten Wirkstoff-Lösung beträgt 5 im allgemeinen 10 bis 500 g Wirkstoff pro 1 kg Lösungsmittel. In einer bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens wird der niedermolekulare Stabilisator direkt zu der Wirkstoff-Lösung gegeben.

In einem sich daran anschließenden Verfahrensschritt wird die 10 Wirkstoff-Lösung mit einer wäßrigen Lösung des polymeren HüllmaterialS vermischt. Die Konzentration der Lösung des polymeren Hüllmaterials beträgt 0,1 bis 200 g/l, vorzugsweise 1 bis 100 g/l.

15 Um beim Mischvorgang möglichst kleine Teilchengrößen zu erzielen, empfiehlt sich ein hoher mechanischer Energieeintrag beim Vermischen der Wirkstoff-Lösung mit der Lösung des Hüllmaterials. Ein solcher Energieeintrag kann beispielsweise durch starkes Rühren oder Schütteln in einer geeigneten Vorrichtung erfolgen, oder dadurch, daß man die beiden Komponenten mit hartem Strahl in eine Mischkammer einspritzt, so daß es zu einer heftigen Ver-

mischung kommt.

30 im Wirbelbett.

40

Der Mischvorgang kann diskontinuierlich oder, bevorzugt, konti25 nuierlich erfolgen. Als Folge des Mischvorgangs kommt es zu einer Präzipitation des Wirkstoffs in Form fester, röntgenamorpher Partikel. Die so erhaltene kolloidale Suspension kann dann auf an sich bekannte Weise in ein Trockenpulver überführt werden, beispielsweise durch Sprühtrocknung, Gefriertrocknung oder Trocknung

Bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Zubereitungen verfährt man so, daß man den pH-Wert der Lösung des Hüllmaterials, insbesondere von Gelatine, und einer Lösung des Wirkstoffs so 35 einstellt, daß bei den sich bildenden Wirkstoff-Partikeln keine Ladungsneutralität auftritt, d.h., man darf den pH-Wert der Gelatinelösung nicht auf einen solchen Wert einstellen, daß sich bei Bildung der Partikel ein ladungsneutraler Zustand einstellt. Vorzugsweise stellt man die Partikel bei pH-Werten größer 7 her.

Der mittlere Teilchendurchmesser der festen Wirkstoffpartikel in der Matrix des polymeren Hüllmaterials beträgt 20 bis 1000 nm, vorzugsweise 100 bis 600 nm. Die sphärischen Wirkstoff-Partikel sind völlig röntgenamorph. Röntgenamorph bedeutet in diesem

45 Zusammenhang das Fehlen von Kristallinterferenzen bei Röntgenpulverdiagrammen (vgl. H.P. Klug, L.E. Alexander, "X-Ray Diffraction procedures for Polycristalline and Amorphous Materials, John Wiley, New York, 1959). Die Wirkstoff-Partikel zeichnen sich dadurch aus, daß sie nach Redispergieren bei einem pH-Wert größer 5 in wäßrigem Milieu negativ geladen sind.

- 5 In der zweiten Zubereitungsform liegt der Wirkstoff molekulardispers verteilt in einer Hilfsstoffmatrix vor. Solche molekulardispersen Verteilungen eines Wirkstoffs in einer Matrix werden auch als "feste Lösungen" bezeichnet (Vgl. Chiou and Riegelman, J. Pharm. Sci., 60, 1281-1300). Solche festen Lösungen können
- 10 nach dem Lösungsverfahren hergestellt werden, indem der Wirkstoff zusammen mit den die Hilfsstoffmatrix bildenden Komponenten in einem geeigneten Lösungsmittel gelöst werden und anschließend das Lösungsmittel entfernt wird. Als Lösungsmittel kommen beispielsweise Wasser, Ethanol, Isopropanol, Aceton, chlorierte Kohlenwas-
- 15 serstoffe wie Methylenchlorid oder Chloroform, Tetrahydrofuran, Toluol oder Methylethylketon in Betracht. Üblicherweise wird das Lösungsmittel im Vakuum verdampft.
- Weiterhin können solche festen Lösungen nach dem Schmelze20 verfahren hergestellt werden, wobei der Wirkstoff und die die
 Hilfsstoffmatrix bildenden Einsatzstoffe in der Schmelze innig
 vermischt werden. Bevorzugt wird das Verfahren ohne Zugabe von
 Lösungsmitteln durchgeführt.
- 25 Das Schmelzeverfahren wird in einem Kneter oder einem Schneckenextruder durchgeführt. Geeignete Kneter sind beispielsweise Kneter der Firmen Haake oder Farrell.
- Bevorzugt erfolgt die Herstellung der Schmelze in einem

 30 Schneckenextruder, besonders bevorzugt einem Doppelschneckenextruder mit und ohne Knetscheiben oder ähnlichen Mischelementen.
 Besonders bevorzugt sind gleichsinnig drehende Doppelschneckenextruder.
- 35 In Abhängigkeit von der Zusammensetzung erfolgt die Verarbeitung im allgemeinen bei Temperaturen von 40 bis 260°C, bevorzugt 50 bis 200°C.
- Die Einsatzstoffe können dem Extruder oder Kneter einzeln oder 40 als Vormischung zugeführt werden. Die Zugabe erfolgt bevorzugt in Form von pulverförmigen oder granulierten Vormischungen. So kann die flüssige oder ölige oberflächenaktive Substanz zuvor mit einem anderen Einsatzstoff zu einem rieselfähigen Granulat vermengt werden. Eine Zugabe der oberflächenaktiven Substanz in
- 45 flüssiger Form, beispielsweise über Flüssigkeitspumpen, die bei halbfesten Substanzen vorzugsweise beheizt werden, ist ebenfalls möglich.

Man kann auch zunächst den Wirkstoff in der oberflächenaktiven Substanz lösen und diese Mischung dann mit dem Polymer granulieren. Dabei muß der Wirkstoff selbst nicht schmelzen.

5 Bei temperaturempfindlichen Wirkstoffen kann es sich auch empfehlen, zunächst die anderen Einsatzstoffe aufzuschmelzen und dann erst den Wirkstoff zuzugeben.

Die Einsatzstoffe werden demgemäß gemeinsam zu einer Schmelze 10 verarbeitet, welche durch Eintragen mechanischer Energie, insbesondere in Form von Scherkräften, zu einer homogenen Masse verarbeitet wird.

Die homogene Schmelze wird anschließend durch eine Düse oder eine

15 Lochplatte extrudiert und der Formgebung unterworfen. Dies kann durch Abschlag des strangförmig austretenden Extrudats mit den üblichen Abschlagtechniken erfolgen, beispielsweise mit Hilfe rotierender Messer oder durch Druckluftabschlag, wobei Pellets oder Granulate entstehen. Weiterhin kann die Formgebung wie in der EP-A 240 906 beschrieben erfolgen, indem das strangförmig austretende Extrudat zwischen zwei gegenläufig rotierende Kalanderwalzen geführt und direkt zu Tabletten ausgeformt wird. Ebenso kann die Schmelze über den offenen Extruderkopf ausgefahren werden und nach Erstarren gegebenenfalls noch gemahlen werden oder durch geeignete Granuliergeräte wie Walzenstühle oder Kompaktiereinheiten weiterverarbeitet werden.

Als geeignete Matrixbildner können die zweiten Zubereitungsformen beispielsweise thermoplastisch verarbeitbare wasserlösliche oder 30 wasserquellbare Polymere enthalten. Wasserlöslich bedeutet, daß sich bei 25°C mindestens 1 g des Polymeren in 10 ml Wasser lösen. Wasserquellbar bedeutet, daß die Wasseraufnahme bei 25°C und 75 % relativer Luftfeuchte mehr als 1 Gew.-% beträgt, ohne daß sich das Polymer auflöst.

35

Geeignete Polymere sind beispielsweise Homo- und Copolymere des N-Vinylpyrrolidons mit K-Werten nach Fikentscher von 19 bis 100. Als Comonomere kommt insbesondere N-Vinylacetat in Betracht, weiterhin auch Vinylpropionat, Vinylcaprolactam oder Vinyl
imidazol.

Ebenso eignen sich auch Cellulosederivate beispielsweise Hydroxyalkylcellulosen wie Hydroxypropylcellulose, Alkylcellulosen oder Alkyl-Hydroxyalkylcellulosen wie Hydroxypropyl-45 methylcellulosen.

Weiterhin eignen sich Polyethylenglykole mit Molekulargewichten von 1500 bis 10 Mio D oder Polyoxyethylen-polyoxypropylen-Block-copolymere.

Selbstverständlich können auch Mischungen aus den genannten Poly-5 meren eingesetzt werden.

Als Matrixbildner kommen weiterhin Zuckeralkohole wie Erythritol, Isomalt, Mannit, Sorbit, Xylit oder Gemische solcher Zuckeralkohole in Betracht.

10

Weiterhin kann die Matrix noch pharmazeutisch akzeptable Hilfsstoffe wie Füllstoffe, Schmiermittel, Formentrennmittel, Fließregulierungsmittel, Weichmacher, Farbstoffe, Aromastoffe und/oder Stabilisatoren in den hierfür üblichen Mengen enthalten.

15

Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung können die Wirkstoff-Darreichungsformen eine dritte Zubereitungsform (Komponente 3) enthalten. In dieser Zubereitungsform liegt der Wirkstoff in Form von Partikeln vor, wobei der Wirkstoff in den Partikeln einen Kristallinitätsgrad von mindestens 20 % aufweist. Der Kristallinitätsgrad bezeichnet den Anteil der Wirkstoffsubstanz, der nicht amorph vorliegt.Der Wirkstoff kann in Komponente 3 auch in verschiedenen Kristallmodifikationen vorliegen.

25 Insbesondere liegt das Wirkstoff in dieser Zubereitungsform als kristalline Reinsubstanz ohne weitere Hilfsstoffe vor. Die Partikel weisen mittlere Durchmesser im Bereich von 0,05 bis 200 μm, bevorzugt 0,1 bis 50 μm, auf. Die kristallinen Partikel können durch an sich bekannte Mahlprozesse aus kristalliner Rohware erhalten werden. Geeignete Mahlprozesse sind beispielsweise Trocken- oder Naßvermahlung. Geeignete Vorrichtungen sind beispielsweise Kugelmühlen, Stiftmühlen oder Luftstrahlmühlen.

Die erfindungsgemäßen Darreichungsformen werden durch physi35 kalisches Mischen der Komponenten 1, 2 und 3 erhalten. Bevorzugt
liegt der Gesamtanteil an Wirkstoff der Komponente 1 im Bereich
von 10 bis 70 Gew.-%, besonders bevorzugt von 20 bis 60 Gew.-%,
der Komponente 2 im Bereich von 10 bis 70 Gew.-%, besonders
bevorzugt von 20 bis 60 Gew.-%, und der Komponente 3 im Bereich
von 0 bis 30 Gew.-%. Die physikalischen Eigenschaften der einzelnen Komponenten sind nach dem Mischen unverändert.

Die erfindungsgemäßen physikalischen Mischungen zweier oder dreier Zubereitungen des Wirkstoffs, in denen das Wirkstoff 45 jeweils in einer anderen physikalischen Form vorliegt, lassen sich in allen hierfür geeigneten oralen Arzneiformen einsetzen. So kann man sie beispielsweise in Hart- oder Weichgelatine-

Kapseln füllen oder unter an sich bekannten Bedingungen zu Tabletten verpressen.

Überraschenderweise weisen die erfindungsgemäßen Darreichungs-5 formen Bioverfügbarkeiten auf, die über denen der Einzelkomponenten liegen. Ein solcher synergistischer Effekt war für den Fachmann nicht zu erwarten.

Die Ergebnisse einer Hundestudie belegen die gute Bioverfüg-10 barkeit der Darreichungsform im Vergleich zu einem Marktprodukt.

Herstellbeispiel 1

35

45

Herstellung eines Wirkstoff-Trockenpulvers mit einem Wirkstoff-15 gehalt im Bereich von 10 Gew.-%

a) Herstellung des Mikronisats

3 g Cyclosporin A wurden in eine Lösung von 0,6 g Ascorbyl-20 palmitat in 36 g Isopropanol bei 25°C eingerührt, wobei eine klare Lösung entstand.

Zur Ausfällung des Cyclosporin A in kolloiddisperser Form wurde diese molekulardisperse Lösung bei 25°C einer Mischkammer zugeführt. Dort erfolgte die Vermischung mit 537 g einer mittels 1 N NaOH auf pH 9,2 eingestellten wäßrigen Lösung von 14,4 g Gelatine B 100 Bloom und 12,6 g Lactose in vollentsalztem Wasser. Der gesamte Prozeß erfolgte unter Druckbegrenzung auf 30 bar. Nach dem Mischen wurde eine kolloiddisperse Cyclosporin A-Dispersion mit einem weiß-trüben Farbton erhalten.

Durch quasielastische Lichtstreuung wurde die mittlere Teilchengröße zu 256 nm bei einer Varianz von 31 % bestimmt. Mittels Fraunhofer-Beugung wurde der Mittelwert der Volumenverteilung zu D(4,3) = 0,62 µm bei einem Feinanteil der Verteilung von 99,2 <1,22 µm bestimmt.

b) Trocknung der Dispersion a) zu einem nanopartikulären40 Trockenpulver

Sprühtrocknung des Produktes la) ergab ein nanopartikuläres Trockenpulver. Der Wirkstoffgehalt im Pulver wurde chromatographisch zu 9,95 Gew.-% bestimmt. Das Trockenpulver löst sich in Trinkwasser unter Ausbildung einer weiß-trüben Dispersion (Hydrosol).

Herstellbeispiel 2

Herstellung eines Cyclosporin-Trockenpulvers mit einem Wirkstoffgehalt im Bereich von 15 Gew.-%

5

a) Herstellung des Mikronisats

3 g Cyclosporin A wurden in eine Lösung von 0,6 g Ascorbylpalmitat in 18 g Isopropanol und 18 g vollentsalztem Wasser
bei 25°C eingerührt. Diese Lösung wurde durch Erhitzen in
einem Wärmeaustauscher in den molekular gelösten Zustand
überführt. Die Verweilzeit der Cyclosporin-Lösung im Wärmeaustauscher betrug 90 sec, wobei eine Temperatur von maximal
135°C nicht überschritten wurde.

15

20

25

30

Zur Ausfällung des Cyclosporin A in kolloiddisperser Form wurde diese molekulardisperse Lösung bei 135°C einer Mischkammer zugeführt. Dort erfolgte die Vermischung mit 393,9 g einer mittels 1 N NaOH auf pH 9,2 eingestellten wäßrigen Lösung von 9,2 g Gelatine A 100 Bloom und 6,1 g Lactose in vollentsalztem Wasser. Der Prozeß erfolgte unter Druckbegrenzung auf 30 bar, um ein Verdampfen des Wassers zu verhindern. Nach dem Vermischen wurde eine kolloiddisperse Cyclosporin A-Dispersion mit einem weiß-trüben Farbton erhalten.

Durch quasi-elastische Lichtstreuung wurde die mittlere
Teilchengröße zu 285 nm bei einer Varianz von 48 % bestimmt.
Mittels Fraunhofer-Beugung wurde der Mittelwert der Volumenverteilung zu D(4,3) = 0,62 µm bei einem Feinanteil der
Verteilung von 99,8 % <1,22 µm bestimmt

- b) Trocknung der Dispersion 2a) zu einem Trockenpulver
- Sprühtrocknung der Dispersion führte zu einem nanopartikulären Trockenpulver. Der Wirkstoffgehalt im Trockenpulver wurde chromatographisch zu 15,9 Gew.-% bestimmt. Das Trockenpulver löst sich in Trinkwasser unter Ausbildung einer weißtrüben Dispersion.

40

45

Durch quasielastische Lichtstreuung wurde die mittlere Teilchengröße sofort nach dem Redispergieren zu 376 nm bei einer Varianz von 38 % bestimmt. Mittels Fraunhofer Beugung wurde der Mittelwert der Volumenverteilung zu D(4,3) = 0.77 μ m bei einem Feinanteil der Verteilung von 84,7 % <1,22 μ m bestimmt.

Gefriertrocknung des Produktes führte zu einem nanopartikulären Trockenpulver. Der Wirkstoffgehalt im Pulver wurde chromatographisch zu 16,1 Gew.-% Cyclosporin bestimmt. Das Trockenpulver löste sich in Trinkwasser zu einem weiß-trüben Hydrosol.

Durch quasi-elastische Lichtstreuung wurde die mittlere Teilchengröße sofort nach dem Redispergieren zu 388 nm bei einer Varianz von 32 % bestimmt. Mittels Fraunhofer-Beugung wurde der Mittelwert der Volumenverteilung zu D(4,3) = 0,79 µm bei einem Feinanteil der Verteilung von 82,4 % <1,22 µm bestimmt.

Herstellbeispiel 3

15

10

5

Analog Beispiel 2a) wurde eine kolloiddisperse Cyclosporin A-Dispersion aus 4,5 g Cyclosporin A, 0,9 g Ascorbylpalmitat, 9,6 g Gelatine A 100 Bloom und 7,2 g Lactose hergestellt.

20 Durch quasi-elastische Lichtstreuung wurde die mittlere Teilchengröße zu 280 nm bei einer Varianz von 21 % bestimmt. Mittels Fraunhofer-Beugung wurde der Mittelwert der Volumenverteilung zu D(3,4) = 0,62 μm bei einem Feinanteil der Verteilung von 99,2 % <1,2 μm bestimmt.</p>

25

- b) Trocknung der Dispersion 3a) zu einem nanopartikulären
 Trockenpulver
- Durch Sprühtrocknung wurde ein nanopartikuläres Trockenpulver 30 mit einem Cyclosporin A-Gehalt (chromatographisch bestimmt) von 19,9 Gew.-% erhalten. Das Trockenpulver löste sich in Trinkwasser unter Ausbildung einer weiß-trüben Dispersion (Hydrosol).
- Durch quasi-elastische Lichtstreuung wurde die die mittlere Teilchengröße sofort nach dem Redispergieren zu 377 nm bei einer Varianz von 45 % bestimmt. Mittels Fraunhofer Beugung wurde der Mittelwert der Volumenverteilung zu D(4,3) = 0,62 μm bei einem Feinanteil der Verteilung von 83,3 % <1,2 μm bestimmt.

Herstellbeispiel 4

Analog Herstellbeispiel 3 wurde eine Zubereitung hergestellt, bei 45 der als Hüllmatrixmaterial Fischgelatine mit Molgewichtsanteilen von 10^3 bis 10^7 D eingesetzt wurde.

Herstellbeispiel 5

Herstellung einer festen Lösung von Cyclosporin durch Schmelzextrusion

5

Die Herstellung erfolgte in einem Doppelschneckenextruder ZKS30 der Fa. Werner & Pfleiderer bei einem Durchsatz von 2 kg/Stunde. Die Formgebung des noch plastischen Extrudats erfolgte wie in der EP-A 240 960 beschrieben durch Kalandrierung. Verarbeitet wurde eine Mischung aus 65 Gew.-% eines Polyvinylpyrrolidons mit dem K-Wert 12, 15 Gew.-% Poloxamer 407 und 20 Gew.-% Cyclosporin. Temperatur der Schüsse: 50, 88, 128, 131, 127, 126°C; Düse: 120°C.

15 Die kalandrierten Formen wurden mittels einer Luftstrahlmühle vermahlen, so daß 95 % der Teilchen einen Durchmesser <10 μ m aufwies.

Herstellbeispiel 6

20

Analog zu Beispiel 5 wurde eine Mischung aus 80 Gew.-% eines Copolymerisats aus 60 Gew.-% N-Vinylpyrrolidon und 40 Gew.-% Vinylacetat sowie 20 Gew.-% Cyclosporin verarbeitet.
Temperatur der Schüsse: 55, 110, 140, 137, 136, 141°C;

25 Düse: 140°C.

Pharmakokinetische Eigenschaften der Zubereitungsformen

Blutspiegelkinetik am Hund: Allgemeine Methode

30

Cyclosporin wurde in der entsprechenden Zubereitung Beagle-Hunden mit einem Gewicht im Bereich von 8 bis 12 kg entweder oral als feste Form oder mittels Schlundsonde bei flüssigen Formen verabreicht. Flüssige Formen wurden in 50 ml Wasser gegeben und 35 mit weiteren 50 ml Wasser nachgespült. Feste Formen wurden ohne Wasser verabreicht. Den Tieren wurde 16 h vor der Substanzgabe das Futter entzogen, eine erneute Fütterung erfolgte 4 h nach Substanzgabe. Den Hunden wurde vor Substanzgabe und im Zeitraster bis 32 h nach Substanzgabe aus der Vena jugularis oder der Vena cephalica antebrachii in heparinisierten Gefäßen Blut entnommen. Das Blut wurde tiefgefroren und bis zur analytischen Aufarbeitung bei -20°C aufbewahrt. Die Blutspiegelbestimmung erfolgte durch eine validierte, intern standardisierte GC-MS-Methode.

WO 01/30372 PCT/EP00/10205

13

Form 1 (zum Vergleich):

Sandimmun Optoral, Kapsel, 100 mg Wirkstoff

Form 2:

5 Trockenpulver gemäß Herstellbeispiel 2, Wirkstoffdosis 100 mg; Verabreichung als Hydrosol

Form 3:

Extrudat gemäß Herstellbeispiel 5, Wirkstoffdosis 100 mg;

10 Verabreichung als Tablette

Form 4:

Kombination aus Trockenpulver gemäß Beispiel 2 und Extrudat gemäß Beispiel 5, Wirkstoffdosis im Trockenpulver 50 mg und im Extrudat **15** 50 mg

Flächen unter den Blutspiegelkurven und relative Bioverfügbarkeit

Tabelle

20

Form 1 (Sandimmun Optoral)

	Para- meter	Tier 1	Tier 2	Tier 3	Tier 4	Tier 5	Tier 6	Mittelw.	Median
25	tmax	2,0	2,0	2,0	1,0	2,0	2,0		2,0
	Cmax	1030,0	1062,0	865,0	387,0	1799,0	869,0	1002,0	949,5
	AUC	5781,8	6487,8	6497,0	2403,6	7892,2	7047,8	6018,4	6492,4
	AUC/ dose	734,7	855,9	759,9	288,5	947,4	846,1	738,8	803,0
	BV %	99	116	103	39	128	114	100	100

30 L

AUC:

Area under the curve

BV:

Bioverfügbarkeit

tmax:

[h]

35 Cmax:

[ng/ml]

Form 2

40	Para- meter	Tier 1	Tier 2	Tier 3	Tier 4	Tier 5	Tier 6	Mittelw.	Median
	tmax	2,0	1,0	2,0	1,0	2,0	2,0	1,7	2,0
	Cmax	488,0	821,0	783,0	985,0	737,0	1088,0	817,0	802,0
	AUC	2441,5	3519,8	3712,8	4094,8	3117,0	4964,5	3641,7	3616,3
	AUC/ dose	290,5	423,9	427,0	458,6	349,1	585,8	424,0	429,9
45	D77 G	40	72	72	77	50	9.8	71	72

Form 3

	Para- meter	Tier 1	Tier 2	Tier 3	Tier 4	Tier 5	Tier 6	Mittelw.	Median
5	tmax	3,0	2,0	1,0	1,0	2,0	2,0	2,0	1,9
_	Cmax	692,0	738,0	772,0	1065,0	525,0	481,0	715,0	712,6
	AUC	2870,5	2830,3	2758,0	3597,3	1899,0	2003,0	2794,1	2678,9
	AUC/ dose	413,4	441,5	402,7	478,4	341,8	310,5	408,0	399,5
	BV %	69	74	68	80	57	52	67	68

10 L

Form 4

									<u>-</u>
15	Para- meter	Tier 1	Tier 2	Tier 3	Tier 4	Tier 5	Tier 6	Mittelw.	Median
	tmax	2,0	2,0	0,5	1,0	1,0	1,0		1,0
	Cmax	1132,0	1314,0	6024,0	1013,0	894,0	1579,0	1992,7	1223,0
	AUC	4292,0	5214,3	11519,5	3931,3	3271,0	5189,3	5569,5	4740,6
	AUC/ dose	510,7	641,4	1324,7	440,3	366,4	612,3	649,3	561,5
20	BV %	86	108	222	` 74	61	103	109	94

25

30

35

40

Patentansprüche

- Feste pharmazeutische Darreichungsform, enthaltend einen
 Wirkstoff in Form einer physikalischen Mischung mindestens zweier hinsichtlich des physikalischen Zustands des Wirkstoffs verschiedener Zubereitungen.
- 2. Feste Darreichungsform nach Anspruch 1, enthaltend eine erste Zubereitung (Komponente 1), in der der Wirkstoff in Form fester röntgenamorpher Partikel kolloidaldispers in eine Hüllmatrix eingebettet ist, und eine zweite Zubereitung (Komponente 2), in der der Wirkstoff molekulardispers in einer Hilfsstoffmatrix vorliegt.

15

- 3. Feste Darreichungsform nach Anspruch 1 oder 2, enthaltend ein dritte hinsichtlich des physikalischen Zustands des Wirkstoffs verschiedene Zubereitung (Komponente 3).
- 20 4. Feste Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 3, enthaltend als Komponente 3 Wirkstoffpartikel, in denen der Wirkstoff einen Kristallinitätsgrad von mindestens 20 % aufweist.
- 25 5. Feste Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 3, in der die Wirkstoffpartikel der Komponente 1 einen mittleren Teilchendurchmesser von 0,02 bis 1 µm aufweisen.
- Feste Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
 in der die Hüllmatrix der Komponente 1 aus einem oder mehreren polymeren Schutzkolloiden besteht.
- Feste Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 5, in der die Hilfsstoffmatrix der Komponente 2 ein oder mehreren wasserlösliches Polymer enthält.
 - 8. Feste Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 7, enthaltend 10 bis 90 Gew.-% des Wirkstoffs in Komponente 1 und 10 bis 90 Gew.-% des Wirkstoffs in Komponente 2.

WO 01/30372 PCT/EP00/10205

9. Feste Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei die Komponente 3 in verschiedenen Kristallmodifikationen vorliegt.

- 5 10. Feste Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 8, enthaltend 20 bis 60 Gew.-% des Wirkstoffs in Komponente 1, 20 bis 60 Gew.-% des Wirkstoffs in Komponente 2 und 0 bis 30 Gew.-% des Wirkstoffs in Komponente 3.
- 10 11. Feste Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 9, enthaltend als Wirkstoff Cyclosporin.

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 3. Mai 2001 (03.05.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/30372 A3

(51) Internationale Patentklassifikation7: 9/20, 9/50, 9/51

A61K 38/13,

68199 Mannheim (DE). BERNDL, Gunther [DE/DE]; Am Dörrling 7, 67273 Herxheim (DE). BINDER, Rudolf [DE/DE]; Ostpreussenstr. 18, 67551 Worms (DE).

SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): CA, CN, JP, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

BASF AKTIENGE-

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/10205

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Oktober 2000 (17.10.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 51 617.0

26. Oktober 1999 (26.10.1999)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Veröffentlicht:

NL, PT, SE).

mit internationalem Recherchenbericht

(74) Gemeinsamer Vertreter:

67056 Ludwigshafen (DE).

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 1. November 2001

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HEGER, Robert [DE/DE]; Liegnitzerstrasse 3, 69124 Heidelberg (DE). BREITENBACH, Jörg [DE/DE]; Hans-Sachs-Ring 95A,

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PHARMACEUTICAL AGENT PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: ZUBEREITUNGEN PHARMAZEUTISCHER WIRKSTOFFE

(57) Abstract: The invention relates to solid pharmaceutical galenic forms comprising an agent in the form of a physical mixture of two different preparations with regard to the physical state of the agent.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft feste pharmazeutische Darreichungsformen, enthaltend einen Wirkstoff in Form einer physikalischen Mischung mindestens zweier hinsichtlich des physikalischen Zustands des Wirkstoffs verschiedener Zubereitungen.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No PC f/EP 00/10205

A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K38/13 A61K9/20 A61K9/50 A61K9/51 According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A W0 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1-3,11-14 page 2, 1ine 29 – 1ine 30 page 5, 1ine 31 – 1ine 33 example 3 A W0 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application Claims -/
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims ————————————————————————————————————
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims ————————————————————————————————————
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims ————————————————————————————————————
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims ———————————————————————————————————
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims ———————————————————————————————————
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1-3,11-14 page 2, line 29 - line 30 page 5, line 31 - line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1-3,11-14 page 2, line 29 - line 30 page 5, line 31 - line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims
WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A W0 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A W0 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims —— 1-11
WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A W0 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A W0 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims —— 1-11
WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A W0 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A W0 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims —— 1-11
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995–06–22) claims 1–3,11–14 page 2, line 29 – line 30 page 5, line 31 – line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993–06–10) cited in the application claims ———————————————————————————————————
Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.
Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.
Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.
A WO 95 16438 A (CORTECS) 22 June 1995 (1995-06-22) claims 1-3,11-14 page 2, line 29 - line 30 page 5, line 31 - line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
22 June 1995 (1995-06-22) claims 1-3,11-14 page 2, line 29 - line 30 page 5, line 31 - line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
22 June 1995 (1995-06-22) claims 1-3,11-14 page 2, line 29 - line 30 page 5, line 31 - line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
22 June 1995 (1995-06-22) claims 1-3,11-14 page 2, line 29 - line 30 page 5, line 31 - line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
page 2, line 29 - line 30 page 5, line 31 - line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
page 5, line 31 - line 33 example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
example 3 A WO 93 10767 A (ALFATEC) 1-11 10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
A WO 93 10767 A (ALFATEC) 1-11 10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
10 June 1993 (1993-06-10) cited in the application claims
cited in the application claims
claims
-/
X Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex.
° Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date
'A' document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the
considered to be of particular relevance invention 'E' earlier document but published on or after the international 'X' document of particular relevance; the claimed invention
filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the
O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docu-
P document published prior to the international filing date but in the art.
later than the priority date claimed '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report
Date of the actual completion of the international search 25 April 2001 Date of mailing of the international search report 14/05/2001
Date of the actual completion of the international search Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inf ational Application No

(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 199212 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B03, AN 1992-092932 XP002165957 & JP 04 036237 A (TAIHO PHARM CO LTD), 6 February 1992 (1992-02-06) abstract	1,8,10	
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 198829 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B07, AN 1988-202954 XP002165958 & JP 63 141923 A (TAISHO PHARM CO LTD), 14 June 1988 (1988-06-14) abstract	1,8,10	
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 04, 30 April 1999 (1999-04-30) & JP 11 021233 A (TAISHO PHARMACEUT CO LTD), 26 January 1999 (1999-01-26) abstract	1,8,10	
	,		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In' ational Application No
PCT/EP 00/10205

Patent document cited in search report	1	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9516438	A	22-06-1995	AU	702464 B	25-02-1999
NO 9310430	Λ.	22 00 1333	AU	1196795 A	03-07-1995
			BR	9408294 A	26-08-1997
			CA	2179041 A	22-06-1995
			CN	1137235 A	04-12-1996
			EP		02-10-1996
			JP		30-06-1997
			NZ	277074 A	26-01-1998
			SG	64292 A	27-04-1999
			US	6153218 A	28-11-2000
			ZA 	9409931 A	13-06-1996
WO 9310767	Α	10-06-1993	DE	4140177 A	09-06-1993
			DE	4140178 A	09-06-1993
		,	DE	4140186 A	09-06-1993
			DE	4140195 A	17-06-1993
			ΑT	134875 T	15-03-1996
			AT	137962 T	15-06-1996
			AU	671964 B	19-09-1996
			AU	3080192 A	28-06-1993
			AU	671965 B	19-09-1996
			AU	3080292 A	28-06-1993
			CA	2125282 A	10-06-1993
			CA	2125284 A	10-06-1993
			WO	9310768 A	10-06-1993
			DE	59205625 D	11-04-1996
			DE	59206324 D	20-06-1996
			DK	615444 T	08-07-1996
			DK	615445 T	03-06-1996
			EP.	0615444 A	21-09-1994
			EP	0615445 A	21-09-1994
			ES	2085656 T	01-06-1996
			ES	2087565 T	16-07-1996
			GR	3019608 T	31-07-1996
			GR	3020248 T	30-09-1996
			US	5932245 A	03-08-1999
			US	5932245 A 5614219 A	25 - 03-1997
			NONE		
 JP 4036237		06-02-1992	NONE		
					02 10 1000
JP 4036237 JP 63141923	A A	06-02-1992 	JP	2093986 C	02-10-1996 21-02-1996
				2093986 C 8016053 B	02-10-1996 21-02-1996

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In ationales Aktenzeichen PUT/EP 00/10205

IPK 7	Fizierung des anmeldungsgegenstandes A61K38/13 A61K9/20 A61K9/50	A61K9/51	
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
B. RECHEF	CHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol $A61K$	ole)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Gebiete	e fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
WPI Dat	ta, PAJ, CHEM ABS Data		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 95 16438 A (CORTECS) 22. Juni 1995 (1995-06-22) Ansprüche 1-3,11-14 Seite 2, Zeile 29 - Zeile 30 Seite 5, Zeile 31 - Zeile 33 Beispiel 3		1-11
A	WO 93 10767 A (ALFATEC) 10. Juni 1993 (1993-06-10) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche		1-11
	 -	-/	·
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamille	
Besondere 'A' Veröffer aber ni 'E' älteres I Anmel 'L' Veröffer schein andere soll od ausgel 'O' Veröffe eine B 'P' Veröffer dem b	internationalen Anmeldedatum i worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden ittung: die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf ichtet werden ittung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist		
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
<u> </u>	5. April 2001	14/05/2001	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Scarponi, U	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In' ationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/10205

(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	EP 00/10205
ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teil	e Betr. Anspruch Nr.
.	DATABASE WPI Section Ch, Week 199212 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B03, AN 1992-092932 XP002165957 & JP 04 036237 A (TAIHO PHARM CO LTD), 6. Februar 1992 (1992-02-06) Zusammenfassung	1,8,10
	DATABASE WPI Section Ch, Week 198829 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B07, AN 1988-202954 XP002165958 & JP 63 141923 A (TAISHO PHARM CO LTD), 14. Juni 1988 (1988-06-14) Zusammenfassung	1,8,10
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 04, 30. April 1999 (1999-04-30) & JP 11 021233 A (TAISHO PHARMACEUT CO LTD), 26. Januar 1999 (1999-01-26) Zusammenfassung	1,8,10

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlich ugen, die zur selben Patentfamilie gehören

In ationales Aktenzeichen PCT/EP 00/10205

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mi P	Datum der Veröffentlichung	
WO 9	516438	A	22-06-1995	AU BR CA CN EP JP NZ SG US ZA	702464 B 1196795 A 9408294 A 2179041 A 1137235 A 0734253 A 9506606 T 277074 A 64292 A 6153218 A 9409931 A	25-02-1999 03-07-1995 26-08-1997 22-06-1995 04-12-1996 02-10-1996 30-06-1997 26-01-1998 27-04-1999 28-11-2000 13-06-1996
WO 9	310767	A	10-06-1993	DE DE DE DE AT AU AU AU CA WO DE DK DK EP ES	4140177 A 4140178 A 4140186 A 4140195 A 134875 T 137962 T 671964 B 3080192 A 671965 B 3080292 A 2125282 A 2125284 A 9310768 A 59205625 D 59206324 D 615444 T 615445 T 0615445 A 2085656 T	09-06-1993 09-06-1993 09-06-1993 17-06-1993 15-03-1996 15-06-1996 19-09-1996 28-06-1993 19-09-1996 28-06-1993 10-06-1993 10-06-1993 11-04-1996 20-06-1996 08-07-1996 03-06-1996 21-09-1994 01-06-1996 16-07-1996
				ES GR GR US US	2087565 T 3019608 T 3020248 T 5932245 A 5614219 A	31-07-1996 31-07-1996 30-09-1996 03-08-1999 25-03-1997
JP 4	1036237 	Α `	06-02-1992 	KEIN	E 	
JP 6	53141923	A 	14-06-1988	JP JP	2093986 C 8016053 B	02-10-1996 21-02-1996
	11021233	Α	26-01-1999	KEIN	_	